(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. Dezember 2003 (18.12.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/104188 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07C 275/54, A61P 3/10, A61K 31/17, 31/19

PCT/EP03/05355

(22) Internationales Anmeldedatum:

(21) Internationales Aktenzeichen:

22. Mai 2003 (22.05.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102 25 635.7 7. Juni 2002 (07.06

7. Juni 2002 (07.06.2002) DE

(71) Anmelder: AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt (DE).

(72) Erfinder: SCHOENAFINGER, Karl; Holunderweg 8, 63755 Alzenau (DE). DEFOSSA, Elisabeth; Scheidgraben 10, 65510 Idstein (DE). KADEREIT, Dieter; Johann Strauss-Strasse 18a, 65779 Kelkheim (DE). VON ROEDERN, Erich; Lindenstrasse 40, 65795 Hattersheim (DE). KLABUNDE, Thomas; Liederbacher Strasse 1, 65929 Frankfurt (DE). BURGER, Hans-Joerg; 8 Lawndale Avenue, Mornistown, NJ 07960 (US). HERLING, Andreas; Am Walberstück 5, 65520 Bad Camberg (DE). WENDT, Karl-Ulrich; Wolfgangstrasse 21, 60433 Frankfurt (DE).

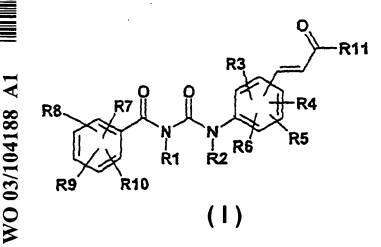
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: N-BENZOYLUREIDOCINNAMATE DERIVATIVES, METHOD FOR PRODUCTION AND USE THEREOF
- (54) Bezeichnung: N-BENZOYLUREIDO-ZIMTSÄUREDERIVATE, VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG



- (57) Abstract: The invention relates to N-benzoylureidocinnamate derivatives of formula (I), where R1-R11 have the meanings given in the claims, the physiologically acceptable salts and method for production thereof. The compounds are suitable as anti-diabetics, for example.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft N-Benzoylureido-Zimtsäurederivate der Formel (I), worin die Variablen R1-R11 die in den Ansprüchen angegebene Bedeutung haben, sowie deren physiologisch verträgliche Salze und Verfahren zu deren Herstellung. Die Verbindungen eignen sich z.B. als Antidiabetika.

Beschreibung

N-Benzoylureido-Zimtsäurederivate, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung

5

Die Erfindung betrifft N-Benzoylureido-Zimtsäurederivate sowie deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate.

In EP 0 193 249 (Duphar) werden Acyl-carboxyphenyl-harnstoffderivate mit 10 Antitumoraktivität beschrieben.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Verbindungen zur Verfügung zu stellen, mit denen eine Prävention und Behandlung von Diabetes Typ 2 möglich ist. Die Verbindungen sollen dazu eine merkliche Senkung des Blutzuckerspiegels bewirken.

15

Die Erfindung betrifft daher Verbindungen der Formel I,

20 worin bedeuten

25

R7, R8, R9, R10 unabhängig von einander H, F, Cl, Br, OH, NO₂, CN, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, O-SO₂-(C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, wobei Alkyl, Alkenyl und Alkinyl mehrfach durch F, Cl oder Br substituiert sein können;

- R1, R2 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, wobei Alkyl mit OH, O-(C₁-C₄)-Alkyl, NH₂, NH(C₁-C₄)-Alkyl, N[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, substituiert sein kann, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CO-(C₁-C₆)-Alkyl, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkylen-COO+(C₁-C₆)-Alkylen-COO+(C₁-C₆)-Alkyl;
- R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, NO₂, CN, O-R12, S-R12, COOR12, N(R13)(R14), N(R13)COR15, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl oder (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, wobei Alkyl, Cycloalkyl, Alkylen, Alkenyl und Alkinyl mehrfach mit F, Cl, Br, OR12, COOR12 oder N(R16)(R17) substituiert sein können:
 - R11 OR12 oder N(R18)(R19);
- H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, wobei Alkyl, Alkenyl und Alkinyl mehrfach mit F, Cl, Br, OH oder O-(C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein können,
- R13, R14 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;
- oder die Reste R13 und R14 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.
- 30 R16, R17 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis

30

zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

oder die Reste R16 und R17 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, CI, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.

unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

oder die Reste R18 und R19 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.

unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

oder die Reste R22 und R23 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C1-C4)-Alkyl substituiert sein kann.

R15 (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₁-C₄)-alkylen, wobei Alkyl, Cycloalkyl, Alkylen, Alkenyl und Alkinyl mehrfach mit F, NH₂, NH(C₁-C₄)-Alkyl, N[(C₁-C₄)-Alkyl]₂, OH, O-(C₁-C₄)-Alkyl, O-(C₂-C₄)-Alkenyl), O-CO-(C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein können, COOR12, CON(R13)(R14), Heteroaryl, (C₆-C₁₀)-Aryl, (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₄)-alkylen, wobei Heteroaryl und Aryl mit O-(C₁-C₄)-Alkyl, wobei Alkyl mehrfach mit F substituiert sein kann, F oder Cl substituiert sein können;

10

R20, R21 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

20 Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I worin ein oder mehrere Reste folgende Bedeutung haben:

R7, R8, R9, R10 unabhängig von einander H, F, Cl, Br, OH, NO₂, CN, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, O-SO₂-(C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, wobei Alkyl, Alkenyl und Alkinyl mehrfach durch F, Cl oder Br substituiert sein können;

R1, R2 H;

30 R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, NO₂, CN, O-R12, S-R12, COOR12, N(R13)(R14), N(R13)COR15, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl oder (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen,

wobei Alkyl, Cycloalkyl, Alkylen, Alkenyl und Alkinyl mehrfach mit F, Cl, Br, OR12, COOR12 oder N(R16)(R17) substituiert sein können;

R11 OR12 oder N(R18)(R19);

5

- H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, wobei Alkyl, Alkenyl und Alkinyl mehrfach mit F, Cl, Br, OH oder O-(C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein können,
- 10 R13, R14 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

15

25

oder die Reste R13 und R14 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.

R16, R17

unabhängig voneinander H, (C_1 - C_8)-Alkyl, (C_2 - C_8)-Alkenyl, (C_2 - C_8)-Alkinyl, (C_3 - C_7)-Cycloalkyl, (C_3 - C_7)-Cycloalkyl-(C_1 - C_4)-alkylen, COO-(C_1 - C_4)-Alkyl, COO-(C_2 - C_4)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C_1 - C_6)-Alkyl, O-(C_1 - C_6)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C_1 - C_6)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

oder die Reste R16 und R17 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.

R18, R19 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

oder die Reste R18 und R19 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.

unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

20 oder die Reste R22 und R23 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.

25

30

R15 (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, wobei Alkyl, Cycloalkyl, Alkylen, Alkenyl und Alkinyl mehrfach mit F, NH₂, NH(C₁-C₄)-Alkyl, N[(C₁-C₄)-Alkyl]₂, OH, O-(C₁-C₄)-Alkyl, O-(C₂-C₄)-Alkenyl), O-CO-(C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein können, COOR12, CON(R13)(R14), Heteroaryl, (C₆-C₁₀)-Aryl, (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₄)-Alkylen, wobei Heteroaryl und Aryl mit O-(C₁-C₄)-Alkyl, wobei

Alkyl mehrfach mit F substituiert sein kann, F oder Cl substituiert sein können;

R20, R21 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

10 sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I worin ein oder mehrere Reste folgende Bedeutung haben:

15

R7, R8, R9, R10 unabhängig von einander H, F oder Cl;

R1, R2, R6 H;

20 R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, Cl, COOH, COO-(C₁-C₄)-Alkyl oder NHCOR15;

R11 OR12, N(R18)(R19);

25 R12 H oder (C_1-C_4) -Alkyl;

R18, R19 H oder (C_1-C_4) -Alkyi;

R15 (C₁-C₄)-Alkyl, wobei Alkyl mit COOH substituiert sein kann, oder COOH;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

. . . .

Die Alkylreste in den Substituenten R1, R2, R3, R4, R5, R6, R7, R8, R9, R10, R11 R12, R13, R14, R15, R16, R17, R18, R19, R20, R21, R22 oder R23 können sowohl 5 geradkettig wie verzweigt sein.

Können Reste oder Substituenten mehrfach in den Verbindungen der Formel I auftreten, wie zum Beispiel O-R12, so können sie alle unabhängig voneinander die angegebenen Bedeutungen haben und gleich oder verschieden sein.

10

Die Erfindung bezieht sich auf Verbindungen der Formel I, in Form ihrer Racemate, racemischen Mischungen und reinen Enantiomere sowie auf ihre Diastereomere und Mischungen davon.

- 15 Pharmazeutisch verträgliche Salze sind aufgrund ihrer höheren Wasserlöslichkeit gegenüber den Ausgangs- bzw. Basisverbindungen besonders geeignet für medizinische Anwendungen. Diese Salze müssen ein pharmazeutisch verträgliches Anion oder Kation aufweisen. Geeignete pharmazeutisch verträgliche Säureadditionssalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sind Salze anorganischer
- 20 Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoff-, Phosphor-, Metaphosphor-, Salpeter- und Schwefelsäure sowie organischer Säuren, wie z.B. Essigsäure, Benzolsulfon-, Benzoe-, Zitronen-, Ethansulfon-, Fumar-, Glucon-, Glykol-, Isethion-, Milch-, Lactobion-, Malein-, Äpfel-, Methansulfon-, Bernstein-, p-Toluolsulfon- und Weinsäure. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Salze sind Ammoniumsalze, Al-
- 25 kalimetallsalze (wie Natrium- und Kaliumsalze), Erdalkalisalze (wie Magnesium- und Calciumsalze), Trometamol (2-Amino-2-hydroxymethyl-1,3-propandiol), Diethanolamin, Lysin, oder Ethylendiamin.
- 30 Salze mit einem nicht pharmazeutisch verträglichen Anion, wie zum Beispiel Trifluoracetat, gehören ebenfalls in den Rahmen der Erfindung als nützliche Zwischenprodukte für die Herstellung oder Reinigung pharmazeutisch verträglicher

Salze und/oder für die Verwendung in nicht-therapeutischen, zum Beispiel in-vitro-Anwendungen.

Der hier verwendete Begriff "physiologisch funktionelles Derivat" bezeichnet jedes 5 physiologisch verträgliche Derivat einer erfindungsgemäßen Verbindung der Formel I, z.B. einen Ester, der bei Verabreichung an einen Säuger, wie z.B. den Menschen, in der Lage ist, (direkt oder indirekt) eine Verbindung der Formel I oder einen aktiven Metaboliten hiervon zu bilden.

- 10 Zu den physiologisch funktionellen Derivaten z\u00e4hlen auch Prodrugs der erfindungsgem\u00e4\u00dfen Verbindungen, wie zum Beispiel in H. Okada et al., Chem. Pharm. Bull. 1994, 42, 57-61 beschrieben. Solche Prodrugs k\u00f6nnen in vivo zu einer erfindungsgem\u00e4\u00dfen Verbindung metabolisiert werden. Diese Prodrugs k\u00f6nnen selbst wirksam sein oder nicht.
- Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in verschiedenen polymorphen Formen vorliegen, z.B. als amorphe und kristalline polymorphe Formen. Alle polymorphen Formen der erfindungsgemäßen Verbindungen gehören in den Rahmen der Erfindung und sind ein weiterer Aspekt der Erfindung.
- Nachfolgend beziehen sich alle Verweise auf "Verbindung(en) gemäß Formel I" auf Verbindung(en) der Formel I wie vorstehend beschrieben, sowie ihre Salze, Solvate und physiologisch funktionellen Derivate wie hierin beschrieben.

- 25 Die Verbindung(en) der Formel (I) können auch in Kombination mit weiteren Wirkstoff verabreicht werden.
 - Die Menge einer Verbindung gemäß Formel I, die erforderlich ist, um den gewünschten biologischen Effekt zu erreichen, ist abhängig von einer Reihe von
- 30 Faktoren, z.B. der gewählten spezifischen Verbindung, der beabsichtigten Verwendung, der Art der Verabreichung und dem klinischen Zustand des Patienten. Im allgemeinen liegt die Tagesdosis im Bereich von 0,3 mg bis 100 mg (typischerweise

gemischt werden.

von 3 mg bis 50 mg) pro Tag pro Kilogramm Körpergewicht, z.B. 3-10 mg/kg/Tag. Eine intravenöse Dosis kann z.B. im Bereich von 0,3 mg bis 1,0 mg/kg liegen, die geeigneterweise als Infusion von 10 ng bis 100 ng pro Kilogramm pro Minute verabreicht werden kann. Geeignete Infusionslösungen für diese Zwecke können z.B. 5 von 0,1 ng bis 10 mg, typischerweise von 1 ng bis 10 mg pro Milliliter, enthalten. Einzeldosen können z.B. von 1 mg bis 10 g des Wirkstoffs enthalten. Somit können Ampullen für Injektionen beispielsweise von 1 mg bis 100 mg, und oral verabreichbare Einzeldosisformulierungen, wie zum Beispiel Tabletten oder Kapseln, können beispielsweise von 1,0 bis 1000 mg, typischerweise von 10 bis 600 mg enthalten. Zur 10 Therapie der oben genannten Zustände können die Verbindungen gemäß Formel I selbst als Verbindung verwendet werden, vorzugsweise liegen sie jedoch mit einem verträglichen Träger in Form einer pharmazeutischen Zusammensetzung vor. Der Träger muss natürlich verträglich sein, in dem Sinne, dass er mit den anderen Bestandteilen der Zusammensetzung kompatibel ist und nicht gesundheitsschädlich 15 für den Patienten ist. Der Träger kann ein Feststoff oder eine Flüssigkeit oder beides sein und wird vorzugsweise mit der Verbindung als Einzeldosis formuliert, beispielsweise als Tablette, die von 0,05% bis 95 Gew.-% des Wirkstoffs enthalten kann. Weitere pharmazeutisch aktive Substanzen können ebenfalls vorhanden sein, einschließlich weiterer Verbindungen gemäß Formel I. Die erfindungsgemäßen 20 pharmazeutischen Zusammensetzungen können nach einer der bekannten pharmazeutischen Methoden hergestellt werden, die im wesentlichen darin bestehen, dass die Bestandteile mit pharmakologisch verträglichen Träger- und/oder Hilfsstoffen

- 25 Erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzungen sind solche, die für orale, rektale, topische, perorale (z.B. sublinguale) und parenterale (z.B. subkutane, intramuskuläre, intradermale oder intravenöse) Verabreichung geeignet sind, wenngleich die geeignetste Verabreichungsweise in jedem Einzelfall von der Art und Schwere des zu behandelnden Zustandes und von der Art der jeweils verwendeten
- 30 Verbindung gemäß Formel I abhängig ist. Auch dragierte Formulierungen und dragierte Retardformulierungen gehören in den Rahmen der Erfindung. Bevorzugt sind säure- und magensaftresistente Formulierungen. Geeignete magensaftresistente

WO 03/104188

Beschichtungen umfassen Celluloseacetatphthalat, Poylvinylacetatphthalat, Hydroxypropylmethylcellulosephthalat und anionische Polymere von Methacrylsäure und Methacrylsäuremethylester.

11

PCT/EP03/05355

- 5 Geeignete pharmazeutische Verbindungen für die orale Verabreichung können in separaten Einheiten vorliegen, wie zum Beispiel Kapseln, Oblatenkapseln, Lutschtabletten oder Tabletten, die jeweils eine bestimmte Menge der Verbindung gemäß Formel I enthalten; als Pulver oder Granulate; als Lösung oder Suspension in einer wässrigen oder nicht-wässrigen Flüssigkeit; oder als eine Öl-in-Wasser- oder
- 10 Wasser-in-Öl-Emulsion. Diese Zusammensetzungen können, wie bereits erwähnt, nach jeder geeigneten pharmazeutischen Methode zubereitet werden, die einen Schritt umfasst, bei dem der Wirkstoff und der Träger (der aus einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen bestehen kann) in Kontakt gebracht werden. Im allgemeinen werden die Zusammensetzungen durch gleichmäßiges und homogenes
- 15 Vermischen des Wirkstoffs mit einem flüssigen und/oder feinverteilten festen Träger hergestellt, wonach das Produkt, falls erforderlich, geformt wird. So kann beispielsweise eine Tablette hergestellt werden, indem ein Pulver oder Granulat der Verbindung verpresst oder geformt wird, gegebenenfalls mit einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen. Gepresste Tabletten können durch tablettieren der
- 20 Verbindung in frei fließender Form, wie beispielsweise einem Pulver oder Granulat, gegebenenfalls gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inertem Verdünner und/oder einem (mehreren) oberflächenaktiven/dispergierenden Mittel in einer geeigneten Maschine hergestellt werden. Geformte Tabletten können durch Formen der pulverförmigen, mit einem inerten flüssigen Verdünnungsmittel befeuchteten
- 25 Verbindung in einer geeigneten Maschine hergestellt werden.

Pharmazeutische Zusammensetzungen, die für eine perorale (sublinguale) Verabreichung geeignet sind, umfassen Lutschtabletten, die eine Verbindung gemäß Formel I mit einem Geschmacksstoff enthalten, üblicherweise Saccharose und Gummi 30 arabicum oder Tragant, und Pastillen, die die Verbindung in einer inerten Basis wie Gelatine und Glycerin oder Saccharose und Gummi arabicum umfassen.

12

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die parenterale Verabreichung umfassen vorzugsweise sterile wässrige Zubereitungen einer Verbindung gemäß Formel I, die vorzugsweise isotonisch mit dem Blut des vorgesehenen Empfängers sind. Diese Zubereitungen werden vorzugsweise intravenös verabreicht, wenngleich die Verabreichung auch subkutan, intramuskulär oder intradermal als Injektion erfolgen kann. Diese Zubereitungen können vorzugsweise hergestellt werden, indem die Verbindung mit Wasser gemischt wird und die erhaltene Lösung steril und mit dem Blut isotonisch gemacht wird. Injizierbare erfindungsgemäße Zusammensetzungen

enthalten im allgemeinen von 0,1 bis 5 Gew.-% der aktiven Verbindung.

10

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die rektale Verabreichung liegen vorzugsweise als Einzeldosis-Zäpfchen vor. Diese können hergestellt werden, indem man eine Verbindung gemäß Formel I mit einem oder mehreren herkömmlichen festen Trägern, beispielsweise Kakaobutter, mischt und das entstehende Gemisch in Form 15 bringt.

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die topische Anwendung auf der Haut liegen vorzugsweise als Salbe, Creme, Lotion, Paste, Spray, Aerosol oder Öl vor. Als Träger können Vaseline, Lanolin, Polyethylenglykole, Alkohole und Kombinationen von zwei oder mehreren dieser Substanzen verwendet werden. Der Wirkstoff ist im allgemeinen in einer Konzentration von 0,1 bis 15 Gew.-% der Zusammensetzung vorhanden, beispielsweise von 0,5 bis 2%.

Auch eine transdermale Verabreichung ist möglich. Geeignete pharmazeutische

Zusammensetzungen für transdermale Anwendungen können als einzelne Pflaster vorliegen, die für einen langzeitigen engen Kontakt mit der Epidermis des Patienten geeignet sind. Solche Pflaster enthalten geeigneterweise den Wirkstoff in einer gegebenenfalls gepufferten wässrigen Lösung, gelöst und/oder dispergiert in einem Haftmittel oder dispergiert in einem Polymer. Eine geeignete Wirkstoff-Konzentration beträgt ca. 1% bis 35%, vorzugsweise ca. 3% bis 15%. Als eine besondere Möglichkeit kann der Wirkstoff, wie beispielsweise in Pharmaceutical Research, 2(6): 318 (1986) beschrieben, durch Elektrotransport oder lontophorese freigesetzt werden.

13

Als weitere Wirkstoffe für die Kombinationspräparate sind geeignet: Alle Antidiabetika, die in der Roten Liste 2001, Kapitel 12 genannt sind. Sie können mit den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I insbesondere zur synergistischen

- 5 Wirkungsverbesserung kombiniert werden. Die Verabreichung der Wirkstoffkombination kann entweder durch getrennte Gabe der Wirkstoffe an den Patienten oder in Form von Kombinationspräparaten, worin mehrere Wirkstoffe in einer pharmazeutischen Zubereitung vorliegen, erfolgen. Die meisten der nachfolgend aufgeführten Wirkstoffe sind in USP Dictionary of USAN and International Drug
- 10 Names, US Pharmacopeia, Rockville 2001, offenbart.

 Antidiabetika umfassen Insulin und Insulinderivate, wie z.B. Lantus[®] (siehe www.lantus.com) oder HMR 1964, schnell wirkende Insuline (siehe US 6,221,633), GLP-1-Derivate wie z.B. diejenigen die in WO 98/08871 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, sowie oral wirksame hypoglykämische Wirkstoffe.
- Die oral wirksamen hypoglykämischen Wirkstoffe umfassen vorzugsweise Sulphonylfhamstoffe, Biguanidine, Meglitinide, Oxadiazolidindione, Thiazolidindione, Glukosidase-Inhibitoren, Glukagon-Antagonisten, GLP-1-Agonisten, Kaliumkanalöffner, wie z.B. diejenigen, die in WO 97/26265 und WO 99/03861 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, Insulin-Sensitizer, Inhibitoren von Leberenzymen,
- 20 die an der Stimulation der Glukoneogenese und/oder Glykogenolyse beteiligt sind, Modulatoren der Glukoseaufnahme, den Fettstoffwechsel verändernde Verbindungen wie antihyperlipidämische Wirkstoffe und antilipidämische Wirkstoffe, Verbindungen, die die Nahrungsmitteleinnahme verringem, PPAR- und PXR-Agonisten und Wirkstoffe, die auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirken.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem HMGCoA-Reduktase Inhibitor wie Simvastatin, Fluvastatin, Pravastatin, Lovastatin, Atorvastatin, Cerivastatin, Rosuvastatin verabreicht.

14

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Cholesterinresorptionsinhibitor, wie z.B. Ezetimibe, Tiqueside, Pamaqueside, verabreicht.

5 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem PPAR gamma Agonist, wie z.B. Rosiglitazon, Pioglitazon, JTT-501, GI 262570, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in 10 Kombination mit PPAR alpha Agonist, wie z.B. GW 9578, GW 7647, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem gemischten PPAR alpha/gamma Agonisten, wie z.B. GW 1536, AVE 8042, AVE 8134, AVE 0847, oder wie in PCT/US00/11833, PCT/US00/11490, DE10142734.4 beschrieben verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Fibrat, wie z.B. Fenofibrat, Clofibrat, Bezafibrat, verabreicht.

20 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem MTP-Inhibitor, wie z.B. Implitapide, BMS-201038, R-103757, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in 25 Kombination mit einem Gallensäureresorptionsinhibitor (siehe z.B. US 6,245,744 oder US 6,221,897), wie z.B. HMR 1741, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem CETP-Inhibitor, wie z.B. JTT-705, verabreicht.

WO 03/104188

20

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem polymeren Gallensäureadsorber, wie z.B. Cholestyramin, Colesevelam, verabreicht.

5 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem LDL-Rezeptorinducer (siehe US 6,342,512), wie z.B. HMR1171, HMR1586, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in 10 Kombination mit einem ACAT-Inhibitor, wie z.B. Avasimibe, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Antioxidans, wie z.B. OPC-14117, verabreicht.

15 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein-Lipase Inhibitor, wie z.B. NO-1886, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ATP-Citrat-Lyase Inhibitor, wie z.B. SB-204990, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Squalen Synthetase Inhibitor, wie z.B. BMS-188494, verabreicht.

25 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein(a) antagonist, wie z.B. Cl-1027 oder Nicotinsäure, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in 30 Kombination mit einem Lipase Inhibitor, wie z.B. Orlistat, verabreicht.

16

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Insulin verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid oder Glimepirid 5 verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Biguanid, wie z.B. Metformin, verabreicht.

Bei wieder einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Meglitinid, wie z.B. Repaglinid, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Thiazolidindion, wie z.B. Troglitazon, Ciglitazon, Pioglitazon, Rosiglitazon oder den in WO 97/41097 von Dr. Reddy's Research Foundation offenbarten Verbindungen, insbesondere 5-[[4-[(3,4-Dihydro-3-methyl-4-oxo-2-chinazolinylmethoxy]-

- 15 phenyl methyl -2,4-thiazolidindion, verabreicht.
 Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem α-Glukosidase-Inhibitor, wie z.B. Miglitol oder Acarbose, verabreicht.
 Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Wirkstoff verabreicht, der auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen
- 20 wirkt, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid, Glimepirid oder Repaglinid.
 Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit mehr als einer der vorstehend genannten Verbindungen, z.B. in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff und Metformin, einem Sulphonylharnstoff und Acarbose, Repaglinid und Metformin, Insulin und einem Sulphonylharnstoff, Insulin und
 25 Metformin, Insulin und Troglitazon, Insulin und Lovastatin, etc. verabreicht.
 - Bei einer weiteren Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit CART-Modulatoren (siehe "Cocaine-amphetamine-regulated transcript influences energy metabolism, anxiety and gastric emptying in mice"
- 30 Asakawa, A, et al., M.: Hormone and Metabolic Research (2001), 33(9), 554-558), NPY-Antagonisten z.B. Naphthalin-1-sulfonsäure-{4-[(4-amino-quinazolin-2-ylamino)-methyl]-cyclohexylmethyl}-amid Hydrochlorid (CGP 71683A)), MC4-Agonisten (z.B. 1-

17

Amino-1,2,3,4-tetrahydro-naphthalin-2-carbonsäure [2-(3a-benzyl-2-methyl-3-oxo-2,3,3a,4,6,7-hexahydro-pyrazolo[4,3-c]pyridin-5-yl)-1-(4-chloro-phenyl)-2-oxo-ethyl]-amid; (WO 01/91752)), Orexin-Antagonisten (z.B. 1-(2-Methyl-benzoxazol-6-yl)-3-[1,5]naphthyridin-4-yl-harnstoff Hydrochlorid (SB-334867-A)), H3-Agonisten (3-

- 5 Cyclohexyl-1-(4,4-dimethyl-1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-propan-1-on Oxalsäuresalz (WO 00/63208)); TNF-Agonisten, CRF-Antagonisten (z.B. [2-Methyl-9-(2,4,6-trimethyl-phenyl)-9H-1,3,9-triaza-fluoren-4-yl]-dipropyl-amin (WO 00/66585)), CRF BP-Antagonisten (z.B. Urocortin), Urocortin-Agonisten, β3-Agonisten (z.B. 1-(4-Chloro-3-methanesulfonylmethyl-phenyl)-2-[2-(2,3-dimethyl-1H-indol-6-yloxy)-
- ethylamino]-ethanol Hydrochlorid (WO 01/83451)), MSH (Melanocyt-stimulierendes Hormon)-Agonisten, CCK-A Agonisten (z.B. {2-[4-(4-Chloro-2,5-dimethoxy-phenyl)-5-(2-cyclohexyl-ethyl)-thiazol-2-ylcarbamoyl]-5,7-dimethyl-indol-1-yl}-essigsäure Trifluoressigsäuresalz (WO 99/15525)), Serotonin-Wiederaufnahme-Inhibitoren (z.B. Dexfenfluramine), gemischte Serotonin- und noradrenerge Verbindungen (z.B. WO
- 15 00/71549), 5HT-Agonisten z.B. 1-(3-Ethyl-benzofuran-7-yl)-piperazin Oxalsäuresalz (WO 01/09111), Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormon (z.B. humanes Wachstumshormon), Wachstumshormon freisetzende Verbindungen (6-Benzyloxy-1-(2-diisopropylamino-ethylcarbamoyl)-3,4-dihydro-1H-isochinolin-2-carbonsäuretertiärbutylester (WO 01/85695)), TRH-Agonisten (siehe z.B. EP 0 462
- 20 884) entkoppelnde Protein 2- oder 3-Modulatoren, Leptinagonisten (siehe z.B. Lee, Daniel W.; Leinung, Matthew C.; Rozhavskaya-Arena, Marina; Grasso, Patricia. Leptin agonists as a potential approach to the treatment of obesity. Drugs of the Future (2001), 26(9), 873-881), DA-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren (z.B. WO 00/40569), PPAR-Modulatoren (z.B. WO 00/78312), RXR-
- 25 ·Modulatoren oder TR-β-Agonisten verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung ist der weitere Wirkstoff Leptin; siehe z.B. "Perspectives in the therapeutic use of leptin", Salvador, Javier; Gomez-Ambrosi, Javier; Fruhbeck, Gema, Expert Opinion on Pharmacotherapy (2001), 30 2(10), 1615-1622.

WO 03/104188

18

PCT/EP03/05355

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Dexamphetamin oder Amphetamin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Fenfluramin oder Dexfenfluramin. Bei noch einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Sibutramin.

5 Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Orlistat.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Mazindol oder Phentermin.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Ballaststoffen, vorzugsweise unlöslichen Ballaststoffen (siehe z.B. Carob/ Caromax® 10 (Zunft H J; et al., Carob pulp preparation for treatment of hypercholesterolemia, ADVANCES IN THERAPY (2001 Sep-Oct), 18(5), 230-6.) Caromax ist ein Carob enthaltendes Produkt der Fa. Nutrinova, Nutrition Specialties &Food Ingredients GmbH, Industriepark Höchst, 65926 Frankfurt / Main)) verabreicht. Die Kombination mit Caromax® kann in einer Zubereitung erfolgen, oder durch getrennte Gabe von 15 Verbindungen der Formel I und Caromax®. Caromax® kann dabei auch in Form von Lebensmitteln, wie z.B. in Backwaren oder Müsliriegeln, verabreicht werden.

Es versteht sich, dass jede geeignete Kombination der erfindungsgemäßen Verbindungen mit einer oder mehreren der vorstehend genannten Verbindungen und 20 wahlweise einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen Substanzen als unter den Schutzbereich der vorliegenden Erfindung fallend angesehen wird.

20

Die nachfolgend aufgeführten Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung, ohne diese jedoch einzuschränken.

. 21

Tabelle 1: Beispiele der Formel I

-R11			
	\	R5	
R .	E	N-R6 R2 R6	
	o==	Σ 	
		/ * *	R40
	R8/	XX) .02

	<u> </u>										
*SW			ok	ok	ş	ok	송	송	ş	송	8 K
R11			HO	НО	HO	HO	ᆼ	픙	ЮН	HO	ОН
Ver-	knüp-	fung	C-2	C-2	C-2	C-5.	C-2	C-2	C-2	C-5	C-5
R6			I	I	H-9	H-9	H-9	H-9	Н-9	Н-9	H-9
R5			I	I	5-NHCOCH ₃	5-NHCOCOOH	5-NHCOCH ₂ COOH	5-NHCO(CH ₂) ₂ COOH	5-H	4-H	4-H
R4			I	I	4-H	4-H	4-H	4-H	4-COOH	3-H .	3-H
R3			エ	エ	3-H	3-H	3-H	3-H	3-H	2-Cl	2-CI
R2			I	I	I	I	I	I	I	I	I
몺	•		I	I	I	I	I	I	H	I	I
R7, R8, R9, R10			4-Cl, 2-F, H, H	2-Cl, 4-F, 5-F, H	2-Cl, 4-F, 5-F, H	2-Cl, 4-F, 5-F, H	2-CI, 4-F, 5-F, H	2-CI, 4-F, 5-F, H	2-Cl, 4-F, 5-F, H	2-Cl, 4-F, 5-F, H	4-Cl, 2-F, H, H
Bsp.			-	2	3	4	5	9	7	8	6

1					
	ok	ok	· yo	ok	ok
	. 6-Н С-2 ОСН ₃	енэо	ОСН3	N(CH ₃) ₂ ok	NH ₂
	C-5	6-н с-2 осн ₃	6-H C-2	Н С-2	н С-2
	H-9	H-9	H-9	I	Н
	Н-9	5-H	5-H	Ι.	·
22	4-H	4-СООСН ₃ 5-Н	4-COOH 5-H	I	I
	Н Н 3-Н	3-н	Н. 3-Н	I	I
	ェ	Н-8	I	ェ	I
	ェ	I	エ	エ	Ξ_
	10 2-Cl, 4-F, 5-F, H	11 2-Cl, 4-F, 5-F, H	12 2-Cl, 4-F, 5-F, H	13 2-Cl, 4-F, 5-F, H	14 2-Cl, 4-F, 5-F, H
	10	11	12	13	14

* Unter der Angabe "MS ist ok" wird verstanden, dass ein Massenspektrum oder HPLC/MS gemessen wurde und in diesem der Molpeak (Molmasse + H⁺) nachgewiesen wurde.

Die Verbindungen der Formel I zeichnen sich durch günstige Wirkungen auf den Zuckerstoffwechsel aus, sie senken insbesondere den Blutzuckerspiegel und sind zur Behandlung von Typ 2 Diabetes geeignet. Die Verbindungen können daher allein oder

- 5 in Kombination mit weiteren Blutzucker senkenden Wirkstoffen (Antidiabetika) eingesetzt werden.
- Die Verbindungen der Formel I eignen sich weiterhin zur Behandlung von Diabetischen Spätschäden, wie z.B. Nephropatie, Retinopathie, Neuropathie sowie Herzinfarkt, Myocardialem Infarkt, peripheren arteriellen Verschlusskrankheiten,
- 10 Thrombosen, Arteriosklerose, Syndrom X, Obesitas, Entzündungen, Immunkrankheiten, Autoimmunkrankheiten, wie z.B. AIDS, Asthma, Osteoporose, Krebs, Psoriasis, Alzheimer, Schizophrenie und Infektionskrankheiten.

Die Wirksamkeit der Verbindungen wurde wie folgt getestet:

15

Glykogenphosphorylase a Aktivitätstest

- Der Effekt von Verbindungen auf die Aktivität der aktiven Form der Glykogenphosphorylase (GPa) wurde in der umgekehrten Richtung, durch Verfolgen
- 20 der Glykogensynthese aus Glukose-1-Phosphat an Hand der Bestimmung der Freisetzung von anorganischem Phosphat, gemessen. Alle Reaktionen wurden als Doppelbestimmungen in Mikrotiterplatten mit 96-Vertiefungen (Half Area Plates, Costar Nr. 3696) durchgeführt, wobei die Änderung der Absorption auf Grund der Bildung des Reaktionsprodukts bei der weiter unten spezifizierten Wellenlänge in
- 25 einem Multiskan Ascent Elisa Reader (Lab Systems, Finnland) gemessen wurde.
 Um die GPa Enzymaktivität in der umgekehrten Richtung zu messen, wurde die
 Umwandlung von Glukose-1-Phosphat in Glykogen und anorganisches Phosphat nach der allgemeinen Methode von Engers et al. (Engers HD, Shechosky S, Madsen NB,
 Can J Biochem 1970 Jul;48(7):746-754) mit folgenden Modifikationen gemessen:
- 30 Humane Glykogenphosphorylase a (zum Beispiel mit 0,76 mg Protein / ml (Aventis Pharma Deutschland GmbH), gelöst in Pufferlösung E (25 mM β-Glyzerophosphat, pH 7,0, 1 mM EDTA und 1 mM Dithiotreitol) wurde mit Puffer T (50 mM Hepes, pH 7,0,

100 mM KCl, 2,5 mM EDTA, 2,5 mM MgCl₂ 6H₂O) und Zusatz von 5 mg/ml Glykogen auf eine Konzentration von 10 μg Protein/ml verdünnt. Prüfsubstanzen wurden als 10 mM Lösung in DMSO zubereitet und auf 50 μM mit Pufferlösung T verdünnt. Zu 10 μl dieser Lösung wurden 10 μl 37,5 mM Glukose, gelöst in Pufferlösung T und 5 mg/mL

- 5 Glykogen, sowie 10 μl einer Lösung von humaner Glykogenphosphorylase a (10 μg Protein/ml) und 20 μl Glukose-1-Phosphat, 2,5 mM zugegeben. Der basale Wert der Glykogenphosphorylase a Aktivität in Abwesenheit von Prüfsubstanz wurde durch Zugabe von 10 μl Pufferlösung T (0,1 % DMSO) bestimmt. Die Mischung wurde 40 Minuten bei Raumtemperatur inkubiert und das freigesetzte anorganische Phosphat
- 10 mittels der allgemeinen Methode von Drueckes et al. (Drueckes P, Schinzel R, Palm D, Anal Biochem 1995 Sep 1;230(1):173-177) mit folgenden Modifikationen gemessen: 50 μl einer Stop-Lösung von 7,3 mM Ammoniummolybdat, 10,9 mM Zinkacetat, 3,6 % Askorbinsäure, 0,9 % SDS werden zu 50 μl der Enzymmischung gegeben. Nach 60 Minuten Inkubation bei 45 °C wurde die Absorption bei 820 nm gemessen. Zur
- 15 Bestimmung der Hintergrundsabsorption wurde in einem separaten Ansatz die Stop-Lösung unmittelbar nach Zugabe der Glukose-1-Phosphatlösung zugegeben. Dieser Test wurde mit einer Konzentrationen von 10 μM der Prüfsubstanz durchgeführt, um die jeweilige Hemmung der Glykogenphosphorylase a in vitro durch die Prüfsubstanz zu bestimmen.

Tabelle 2: Biologische Aktivität

Bsp.	% Inhibition
	bei 10 μM
1	100
.2	101
3	95
4	95
5	96
6	92
7	96

Bsp.	% Inhibition
	bei 10 μM
8	96 .
9	84
10	83
11	91
12	104
13	91
14	90

Aus der Tabelle ist abzulesen, dass die Verbindungen der Formel I die Aktivität der Glykogenphosphorylase a hemmen und dadurch zur Senkung des Blutzuckerspiegels gut geeignet sind. Sie eignen sich damit insbesonders zur Prävention und Behandlung von Diabetes Typ 2.

Nachfolgend wird die Herstellung einiger Beispiele detailliert beschrieben, die übrigen 10 Verbindungen der Formel I wurden analog erhalten:

Beispiel 2:

3-{2-[3-(2-Chloro-4,5-diffuorobenzoyl)-ureido]-phenyl}-acrylsäure

15 a) 2-Chlor-4,5-difluorbenzoylisocyanat

2-Chlor-4,5-difluorbenzamid wurde in Dichlormethan gelöst, mit 1,5 eq.Oxalylchlorid versetzt und 16 Stunden zum Rückfluss erhitzt. Das Reaktionsgemisch wurde am Hochvakuum eingeengt und ohne weitere Reinigung in Stufe b eingesetzt.

20

- b) 3-{2-[3-(2-Chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-phenyl}-acrylsäure
- 0,41 g (2,5 mmol) 3-(2-Aminophenyl)-acrylsäure wurden mit 0,76 g (3,5 mmol) 2-Chloro-4,5-difluorbenzoylisocyanat aus Stufe a in 6 ml Acetonitril versetzt und 2
- 25 Stunden bei 40°C zur Reaktion gebracht. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wird der Niederschlag abgesaugt, zweimal mit Acetonitril gewaschen, trocken gesaugt und getrocknet. Man erhält 0,72 g (76 %) des gewünschten Produktes.

Smp.: 188,5°C, Zersetzung

30 Analog Beispiel 2 wurden die Beispiele 1, 8, 9 und 10 aus den entsprechenden Aminoacrylsäuren und den entsprechenden Isocyanaten dargestellt.

Beispiel 3:

- 3-{4-Acetylamino-2-[3-(2-chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-phenyl}-acrylsäure
- 5 a) 3-{2-[3-(2-Chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-4-nitrophenyl}-acrylsäure-methylester
- 1,0 g (4,5 mmol) 3-(2-Amino-4-nitrophenyl)-acrylsäuremethylester (hergestellt durch Nitrierung von 3-(2-Aminophenyl)-acrylsäuremethylester mit Harnstoffnitrat in konz. Schwefelsäure) wurden mit 0,98 g (4,5 mmol) 2-Chloro-4;5-difluorbenzoylisocyanat
 10 (Beispiel 2 a) in 6 ml Acetonitril umgesetzt und 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Der Niederschlag wurde abgesaugt, mit Diethylether gewaschen und getrocknet. Man erhielt 1,9 g (96 %) des gewünschten Produktes.
- b) 3-{4-Amino-2-[3-(2-chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-phenyl}-acrylsäure-15 methylester
- 1,9 g (4,3 mmol) 3-{2-[3-(2-Chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-4-nitro-phenyl}-acrylsäuremethylester wurden in 100 ml Essigsäureethylester auf Siedetemperatur erhitzt und mit 4,86 g (21,6 mmol) SnCl₂ Monohydrat versetzt. Nach einer Stunde ließ
 20 man auf Raumtemperatur abkühlen und stellte mit 10%iger Natriumhydrogen-carbonat Lösung auf pH 8. Der entstandene Niederschlag wurde abgesaugt und mit Methanol gewaschen. Die organische Phase wurde zweimal mit H₂O gewaschen getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das entstandene Produkt wurde ohne weitere Reinigung in Stufe c eingesetzt.

- c) 3-{4-Acetylamino-2-[3-(2-chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-phenyl}-acrylsäure-methylester
- 0,70 g (1,7 mmol) 3-{4-Amino-2-[3-(2-chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-phenyl}30 acrylsäuremethylester wurden mit 6 ml N-Methylpyrrolidon, 1,11 g (3,4 mmol)
 Cäsiumcarbonat und 0,27 g (3,4 mmol) Acetylchlorid versetzt und 30 Minuten bei
 Raumtemperatur gerührt. Es wurde mit H₂O verdünnt und mit Essigsäureethylester

27

extrahiert. Die organische Phase wurde mit H₂O gewaschen, getrocknet und eingeengt. Man erhielt 0,65 g (85 %) des gewünschten Produktes.

d) 3-{4-Acetylamino-2-[3-(2-chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-phenyl}-acrylsäure

0,65 g (1,4 mmol) 3-{4-Acetylamino-2-[3-(2-chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-phenyl}-acrylsäuremethylester wurden in 8 ml Tetrahydrofuran gelöst und mit 8 ml H₂O und 0,17 g (7,2 mmol) Lithiumhydroxid versetzt. Nach 15 Stunden bei Raumtemperatur wurde mit 2 N Salzsäure sauer gestellt und mit Essigsäureethylester extrahiert. Die

10 organische Phase wurde getrocknet, eingeengt und mit Diethylether verrührt. Der entstandene Niederschlag wurde abgesaugt und ergab 77 mg (13 %) des gewünschten Produktes.

Smp.: 196 °C, Zersetzung

15

Beispiel 7:

4-[3-(2-Chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-3-(2-methoxycarbonyl-vinyl)-benzoesäure

0,22 g (0,5 mmol) 4-[3-(2-Chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-3-(2-methoxycarbonyl-vinyl)-benzoesäuremethylester (Beispiel 11 c) wurden in 10 ml THF gelöst und mit 10 ml H₂O und 0,06 g (2,4 mmol) Lithiumhydroxid versetzt. Nach 2 Stunden wurde mit 2 n Salzsäure sauer gestellt, mit Essigsäureethylester extrahiert und eingeengt. Nach präparativer HPLC (Säule: Waters Xterra TMMS C₁₈, 5 μm, 30x100 mm, Laufmittel: A: H₂O + 0,2 % Trifluoressigsäure, B: Acetonitril, Gradient: 2,5 Minuten 90 % A / 10 % B
25 bis 17,5 Minuten 10 % A / 90 % B) erhielt man 0,02 g (10 %) des gewünschten

Produktes. Smp.: 99 °C

30 Beispiel 11:

4-[3-(2-Chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-3-(2-methoxycarbonyl-vinyl)-benzoesäuremethylester

- a) 4-Amino-3-iodobenzoesäuremethylester
- 10,4 g (68,8 mmol) 4-Aminobenzoesäuremethylester wurden in 100 ml Essigsäure 5 gelöst und mit 11,17 g (68,8 mmol) lodmonochlorid in 100 ml Essigsäure versetzt. Dabei stieg die Reaktionstemperatur auf 30°C an. Nach einer Stunde bei Raumtemperatur wurde auf 10%ige Natriumhydrogencarbonat-Lösung gegossen, mit Dichlormethan extrahiert, die organische Phase getrocknet und eingeengt. Man erhielt 14 g (73 %) des gewünschten Produktes.

- b) 4-Amino-3-(2-methoxycarbonyl-vinyl)-benzoesäuremethylester
- 0,5 g (1,8 mmol) 4-Amino-3-iodobenzoesäuremethylester, 1,1 eq. Acrylsäuremethylester, 2,5 eq. Cäsiumcarbonat, 1 eq. (ⁿBu)₄NHSO₄, 0,1 eq.
- 15 Triphenylphosphin, 0,1 eq. Palladiumacetat, 2 ml Acetonitril und 2 ml H₂O wurden unter Argonatmosphäre 5 Minuten in der Mikrowelle auf 120°C bei 140 Watt erhitzt. Das Reaktionsgemisch wurde mit Essigsäureethylester versetzt, mit H₂O gewaschen, getrocknet und eingeengt. Man erhielt 0,3 g (71 %) des gewünschten Produktes das ohne weitere Reinigung in Stufe c umgesetzt wurde.

20

- c) 4-[3-(2-Chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-3-(2-methoxycarbonyl-vinyl)-benzoesäuremethylester
- 4-Amino-3-(2-methoxycarbonyl-vinyl)-benzoesäuremethylester wurde analog Beispiel
- 25 3 a aus 4-Amino-3-(2-methoxycarbonyl-vinyl)-benzoesäuremethylester und 2-Chlor-4,5-difluorbenzoylisocyanat dargestellt.

Smp.: 183 °C

- 30 Beispiel 12:
 - a) 4-Amino-3-iodobenzoesäure

- 6.0~g~(21.7~mmol)~4-Amino-3-iodobenzoesäuremethylester wurden mit $1.73~g~(43.3~mmol)~Natriumhydroxid in <math>100~ml~Methanol~und~100~ml~H_2O~versetzt~und~16~Stunden$ bei Raumtemperatur gerührt. Es wurde mit 2~N~Salzsäure~auf~pH~9~gestellt~und~mit~Essigsäureethylester~extrahiert. Die organische Phase wurde getrocknet, und
- 5 Essigsäureethylester extrahiert. Die organische Phase wurde getrocknet, und eingeengt. Man erhielt 5,1 g (89 %) des gewünschten Produktes.
 - b) 4-Amino-3-(2-methoxycarbonyl-vinyl)-benzoesäure
- 10 0,5 g (1,9 mmol) 4-Amino-3-iodobenzoesäure, 0,18 g (2,1 mmol)
 Acrylsäuremethylester, 1,54 g (4,8 mmol) Cäsiumcarbonat, 0,64 g (1,9 mmol)
 (ⁿBu)₄NHSO₄, 0,05 g (0,2 mmol) Triphenylphosphin und 0,04 g (0,2 mmol)
 Palladiumacetat, 1,5 ml Acetonitril und 1,5 ml H₂O wurden unter Argonatmosphäre 5
 Minuten in der Mikrowelle auf 120°C bei 140 Watt erhitzt. Das Reaktionsgemisch
 15 wurde mit Essigsäureethylester versetzt, mit H₂O gewaschen, getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wurde ohne weitere Reinigung in Stufe c umgesetzt.
 - c) 4-[3-(2-Chloro-4,5-difluorobenzoyl)-ureido]-3-(2-methoxycarbonyl-vinyl)-benzoesäure

4-Amino-3-(2-methoxycarbonyl-vinyl)-benzoesäure wurde analog Beispiel 2 b mit 2-Chlor-4,5-difluorbenzoylisocyanat zu dem gewünschten Produkt umgesetzt. Smp.: 216 °C

Patentansprüche:

1. Verbindungen der Formel I,

worin bedeuten

5

R7, R8, R9, R10 unabhängig von einander H, F, Cl, Br, OH, NO₂, CN, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, O-SO₂-(C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, wobei Alkyl, Alkenyl und Alkinyl mehrfach durch F, Cl oder Br substituiert sein können;

R1, R2 unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, wobei Alkyl mit OH, O-(C₁-C₄)Alkyl, NH₂, NH(C₁-C₄)-Alkyl, N[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, substituiert sein kann, O(C₁-C₆)-Alkyl, CO-(C₁-C₆)-Alkyl, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-AlkylenCOOH, (C₁-C₆)-Alkylen-COO-(C₁-C₆)-alkyl;

R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, NO₂, CN, O-R12, S-R12, COOR12, N(R13)(R14), N(R13)COR15, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl oder (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, wobei Alkyl, Cycloalkyl, Alkylen, Alkenyl und Alkinyl mehrfach mit F, Cl, Br, OR12, COOR12 oder N(R16)(R17) substituiert sein können;

25 R11 OR12 oder N(R18)(R19);

- H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, wobei Alkyl, Alkenyl und Alkinyl mehrfach mit F, Cl, Br, OH oder O-(C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein cönnen,
- unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;
- oder die Reste R13 und R14 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.
- R16, R17 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;
- oder die Reste R16 und R17 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C_{1-C4})-Alkyl substituiert sein kann.
- R18, R19 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis

20

30

zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

oder die Reste R18 und R19 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.

unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

oder die Reste R22 und R23 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.

R15 (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₁-C₄)-alkylen, wobei Alkyl, Cycloalkyl, Alkylen, Alkenyl und Alkinyl mehrfach mit F, NH₂, NH(C₁-C₄)-Alkyl, N[(C₁-C₄)-Alkyl]₂, OH, O-(C₁-C₄)-Alkyl, O-(C₂-C₄)-Alkenyl), O-CO-(C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein können, COOR12, CON(R13)(R14), Heteroaryl, (C₆-C₁₀)-Aryl, (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₄)-alkylen, wobei Heteroaryl und Aryl mit O-(C₁-C₄)-Alkyl, wobei Alkyl mehrfach mit F substituiert sein kann, F oder Cl substituiert sein können;

R20, R21 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl,

COO- (C_2-C_4) -Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C_1-C_6) -Alkyl, O- (C_1-C_6) -Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO- (C_1-C_6) -Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

- 2. Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass 10 darin bedeuten
- R7, R8, R9, R10 unabhängig von einander H, F, Cl, Br, OH, NO₂, CN, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, O-SO₂-(C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, wobei Alkyl, Alkenyl und Alkinyl mehrfach durch F, Cl oder Br substituiert sein können;

R1, R2 H;

- R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, NO₂, CN, O-R12, S-R12, COOR12, N(R13)(R14), N(R13)COR15, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl oder (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, wobei Alkyl, Cycloalkyl, Alkylen, Alkenyl und Alkinyl mehrfach mit F, Cl, Br, OR12, COOR12 oder N(R16)(R17) substituiert sein können;
- 25 R11 OR12 oder N(R18)(R19);
 - H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, wobei Alkyl, Alkenyl und Alkinyl mehrfach mit F, Cl, Br, OH oder O-(C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein können,
- R13, R14 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl,

COO- (C_2-C_4) -Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C_1-C_6) -Alkyl, O- (C_1-C_6) -Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO- (C_1-C_6) -Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

5 oder die Reste R13 und R14 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.

10
R16, R17 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

- oder die Reste R16 und R17 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.
- R18, R19 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

oder die Reste R18 und R19 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei

der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C_1-C_4) -Alkyl substituiert sein kann.

- R22, R23 unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;
- 10 oder die Reste R22 und R23 mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind einen 3-7 gliedrigen, gesättigten heterocyclischen Ring bilden, der bis zu 2 weitere Heteroatome aus der Gruppe N, O oder S enthalten kann, wobei der heterocyclische Ring bis zu dreifach mit F, Cl, Br, OH, Oxo, N(R20)(R21) oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann.

R15
(C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₁-C₄)-Alkylen, wobei Alkyl, Cycloalkyl, Alkylen, Alkenyl und Alkinyl mehrfach mit F, NH₂, NH(C₁-C₄)-Alkyl, N[(C₁-C₄)-Alkyl]₂, OH, O-(C₁-C₄)-Alkyl, O-(C₂-C₄)-Alkenyl), O-CO-(C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein können, COOR12, CON(R13)(R14), Heteroaryl, (C₆-C₁₀)-Aryl, (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₄)-alkylen, wobei Heteroaryl und Aryl mit O-(C₁-C₄)-Alkyl, wobei Alkyl mehrfach mit F substituiert sein kann, F oder Cl substituiert sein können:

unabhängig voneinander H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₂-C₈)-Alkenyl, (C₂-C₈)-Alkinyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-alkylen, COO-(C₁-C₄)-Alkyl, COO-(C₂-C₄)-Alkenyl, Phenyl oder SO₂-Phenyl, wobei der Phenylring bis zu zweifach mit F, Cl, CN, OH, (C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl oder CONH₂ substituiert sein kann;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

WO 03/104188

3. Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass darin bedeuten

5 R7, R8, R9, R10 unabhängig von einander H, F oder Cl;

R1, R2, R6 H;

R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, Cl, COOH, COO-(C₁-C₄)-Alkyl oder NHCOR15;

R11 OR12, N(R18)(R19);

R12 H oder (C_1-C_4) -Alkyl;

15

R18, R19 H oder (C₁-C₄)-Alkyi;

R15 (C₁-C₄)-Alkyl, wobei Alkyl mit COOH substituiert sein kann, oder COOH;

- 20 sowie deren physiologisch verträgliche Salze.
 - 4. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3.

- 5. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 und ein oder mehrere Blutzucker senkende Wirkstoffe.
- Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1
 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung des Typ 2 Diabetes.

- 7. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Blutzuckersenkung.
- 8. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1
 5 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren Blutzucker senkenden Wirkstoff zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung des Typ 2 Diabetes.
- Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1
 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren Blutzucker senkenden Wirkstoff
 zur Herstellung eines Medikamentes zur Blutzuckersenkung.
- 10. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff mit einem pharmazeutisch geeigneten Träger vermischt wird und diese Mischung in eine für die Verabreichung geeignete Form gebracht wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 03/05355

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	PCI/EP U.	5/05355
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07C275/54 A61P3/10 A61K31/1	A61K31/19	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	etion and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification CO7C	on symbols)	
	ion searched other than minimum documentation to the extent that s		
EPO-In	ata base consulted during the International search (name of data ba ternal, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Dat		a)
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rei	evant passages	Relevant to daim No.
A	WO 01 94300 A (AVENTIS PHARMA GME 13 December 2001 (2001–12–13) abstract; claims; examples; table	•	1-10
A	US 3 435 116 A (MUTH KARL ET AL) 25 March 1969 (1969-03-25) abstract; claims; example 11		1-10
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed	in annex.
"A" docume consid "E" earlier of filing d "L" docume which diatior "O" docume other other of the counter of the	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) on reterring to an oral disclosure, use, exhibition or nears of the published prior to the international filing date but	T later document published after the int or priority date and not in conflict will called to understand the principle or it invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the discount of particular relevance; the cannot be considered to involve an indicate the confliction of the cannot be considered to involve an indicate the cannot be considered to involve an involve and i	the application but the claimed invention to considered to coursent is taken alone claimed invention number step when the one other such docu-
	octual completion of the international search D September 2003	Date of mailing of the International se	arch report
Name and n	nailing address of the ISA European Palent Office, P.B. 5818 Patentizan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fac (+31-70) 340-3016	Authorized officer Kiernan, A	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In actional Application No PCT/EP 03/05355

	Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
	WO 0194300	A	13-12-2001	DE	10116768 A1	10-10-2002
}				ΑU	6231801 A	17-12-2001
				BR	0111457 A	24-06-2003
1				CA	2411082 A1	05-12-2002
1				CN	1434796 T	06-08-2003
-				CZ	20024003 A3	12-03-2003
ļ	•			MO	0194300 A1	13-12-2001
				EP	1294682 A1	26-03-2003
				NO	20025879 A	29-01-2003
				US	2002151586 A1	17-10-2002
	US 3435116	Α	25-03-1969	DE	1198354 B	12-08-1965
				ΑT	254892 B	12-06-1967
1				ΑT	253522 B	10-04-1967
				AT	253523 B	10-04-1967
1				AT	252934 B	10-03-1967
				BE	653586 A	25-03-1965
1				CH	448052 A	15-12-1967
ĺ				CH	451111 A	15-05-1968
1				CH	448053 A	15-12-1967
}				CH	444840 A	15-10-1967
ł				CH	451911 A	15-05-1968
1				DK	119104 B	16-11-1970
1				DK	105642 C	24-10-1966
				DK	106793 C	20-03-1967
1				DK	109675 C	04-06-1968
1				FI	41023 B	30-04-1969
1				FR	3940 M	
1				FR	1431690 A	18-03-1966
]				GB	1054758 A	
[IL	22148 A	25-04-1968
1				NL	6411087 A ,B	26-03-1965
				NO	117362 B	04-08-1969
İ				NO	117851 B	06-10-1969
1				NO	117744 B	22-09-1969
1				ИО	118547 B	12-01-1970
				SE	310665 B	12-05-1969
ł				US	3336322 A	15-08-1967

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Into Jonales Aktenzeichen
PCT/EP 03/05355

A. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07C275/54 A61P3/10 A61K31/1	7 A61K31/19	
	ternationalen Patentkiassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE ter Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	(a)	
IPK 7	CO7C		
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörenda Veröffentlichungen, sow	weit diese unter die recherchlerten Gebiete	tallen
Während de	er internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evil. verwendete S	uchbegrille)
EPO-In	ternal, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Dat	a, WPI Data	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowat erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
A	WO 01 94300 A (AVENTIS PHARMA GMB 13. Dezember 2001 (2001-12-13) Zusammenfassung; Ansprüche; Beisp Tabelle 1		1-10
А	US 3 435 116 A (MUTH KARL ET AL) 25. März 1969 (1969–03–25) Zusammenfassung; Ansprüche; Beisp	iel 11	1-10
	·		
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu sehmen	Siehe Anhang Patentiamille	
* Besonder "A' Veröfte aber r "E' älteres Anme *L' Veröfte scheir ander soll o ausge "O' Veröfte eine E "P' Veröfte dem t	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : intlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam enzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen ikkedatum veröffentlicht worden ist intlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungs belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie sführt) gemutzung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	"T' Spälere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kolltdert, sondern nur Erfindung zugrundellegenden Prinzips. Theorie angegeben ist "X' Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann atlein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung mit veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "å" Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Absendedatum des Internationalen Red	worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden iung; die beanspruchte Erfindung itung nicht als neu oder auf chtet werden iung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist Patentfamille ist
1	0. September 2003	22/09/2003	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentarmi, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswrijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Bevolmächtigter Bediensteter Kiernan, A	
1	Fax: (+31-70) 340-3016	l "''-'', ''	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte ionale	es Aktenzeichen 03/05355	_
PCT/EP	03/05355	

			PCI/EP	03/05355
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0194300 A	13-12-2001	DE	10116768 A1	10-10-2002
		ΑU	6231801 A	17-12-2001
		BR	0111457 A	24-06-2003
		CA	2411082 A1	05-12-2002
		CN	1434796 T	06-08-2003
		CZ	20024003 A3	12-03-2003
		WO	0194300 Al	13-12-2001
		EP	1294682 A1	26-03-2003
		NO	20025879 A	29-01-2003
******************		US	2002151586 A1	17-10-2002
US 3435116 A	25-03-1969	DE	1198354 B	12-08-1965
		AT	254892 B	12-06-1967
		AT	253522 B	10-04-1967
		AT	253523 B	10-04-1967
		AT	252934 B	10-03-1967
		BE	653586 A	25-03-1965
		CH	448052 A	15-12-1967
		CH	451111 A	15-05-1968
		CH	448053 A	15-12-1967
		CH	444840 A	15-10-1967
		CH	451911 A	15-05-1968
		DK DK	119104 B	16-11-1970
		DK	105642 C	24-10-1966
	•	DK	106793 C 109675 C	20-03-1967 04-06-1968
		FI	41023 B	30-04-1969
		FR	3940 M	20-04-1303
		FR	1431690 A	18-03-1966
		6B	1054758 A	10 00-1900
		ĪL	22148 A	25-04-1968
		NL	6411087 A ,B	26-03-1965
		NO	117362 B	04-08-1969
		NO	117851 B	06-10-1969
		NO	117744 B	22-09-1969
		NO	118547 B	12-01-1970
		SE	310665 B	12-05-1969
		US	3336322 A	15-08-1967